PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-177412

(43) Date of publication of application: 24.06.1994

(51)Int.CI.

H01L 31/042 B32B 27/28 CO8K 5/14 CO8L 31/04 // CO8L 23/08

(21)Application number : 04-330742

(71)Applicant : BRIDGESTONE CORP

(22)Date of filing:

10.12.1992

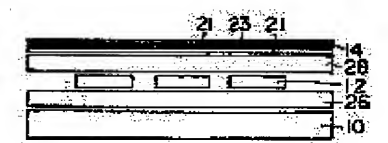
(72)Inventor: SEGAWA MASASHI

(54) SEALING MATERIAL FILM FOR SOLAR BATTERY

(57)Abstract:

PURPOSE: To prevent EVA from overhanging during thermocompression by using an ethylene-vinyl acetate copolymer sheet with a specified melt flow rate for a sealing material film.

CONSTITUTION: A solar battery module is formed by thermally compressing glass 10, an ethylene-vinyl acetate copolymer (EVA) sheet layer 26, a silicon power generating element 12, an EVA sheet layer 28 as a solar battery sealing material film and a back cover 14 integrally. The EVA sheet has a melt flow rate of 14g/10min or less and contains organic peroxide whose half life at 130° is at most one hour. The EVA sheet 28 contains coloring agent such as titanium white. Furthermore, a metallic layer of aluminum foil, etc., or a plastic film layer of Tedlar, etc., which is the back cover 14 and the EVA sheet layer are bonded.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

10.08.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

11.12.2001

Kind of final disposal of application other than the

examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3323560

[Date of registration]

28.06.2002

[Number of appeal against examiner's decision of

2002-00400

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

10.01.2002

of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-177412

(43)公開日 平成6年(1994)6月24日

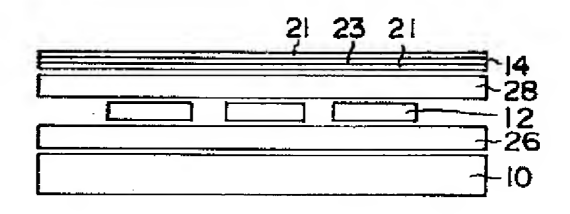
(51)Int.CL ⁵	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
H01L 31/0	042			
B 3 2 B 27/2	28 101	6122-4F		
C 0 8 K 5/3	14			
C 0 8 L 31/0	04 LDF	6904-4 J		
		7376-4M	H01L	31/ 04 R
			審查請求 未請求	求 請求項の数4(全 6 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-330742		(71)出顧人	000005278
				株式会社ブリヂストン
(22)出願日	平成 4年(1992)12	月10日		東京都中央区京橋1丁目10番1号
			(72)発明者	瀬川 正志
				神奈川県横浜市戸塚区柏尾町1 株式会社
				プリヂストン内
			(74)代理人	弁理士 中島 淳 (外2名)

(54) 【発明の名称 】 太陽電池封止材膜

(57)【要約】

【目的】 低価格で生産性が良い太陽電池用の封止材膜を提供する。

【構成】 ガラス10、太陽電池封止材膜としてエチレン一酢酸ビニル共重合体(EVA)シート層26、シリコン発電素子12、太陽電池封止材膜としてEVAシート層28、バックカバー14を一体化して加熱圧着してなる太陽電池モジュールにおける該EVAシートが、14g/10min.以下のメルトフローレートを有し、かつ、130℃での半減期が1時間以下の有機過酸化物を含有し、また、EVAシート層28がチタン白等の着色剤を含有し、更に、バックカバー14であるアルミ箔等の金属層又はテドラー等のプラスチックフィルム層とEVAシート層とが接着してなる。



- 21 プラスチックシート層
- 23 金属層
- 26 無色透明EVAシート層
- 28 無色透明又は着色EVAシート層

Ī

【特許請求の範囲】

【請求項1】 シリコン発電素子を配置し、該シリコン 発電素子の両側に、封止材膜を介在させ、一体化し加熱 圧着してなる太陽電池モジュールにおける該封止材膜 が、14g/10min.以下のメルトフローレートを有する エチレン一酢酸ビニル共重合体シートであることを特徴 とする太陽電池封止材膜。

【請求項2】 前記エチレンー酢酸ビニル共重合体シー トの少なくとも1層が、130℃での半減期が1時間以 下の有機過酸化物を含有することを特徴とする請求項1 10 することを特徴とする。 記載の太陽電池封止材膜。

【請求項3】 前記シリコン発電素子のバックカバー側 に介在するエチレン一酢酸ビニル共重合体シートが、着 色剤を含有することを特徴とする請求項1又は2記載の 太陽電池封止材膜。

【請求項4】 前記エチレンー酢酸ビニル共重合体シー トが、金属層及び/又はプラスチックフィルム層と接着 されていることを特徴とする請求項1、2又は3記載の 太陽電池封止材膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、太陽電池封止材膜に係 り、詳しくは、太陽電池モジュールを低価格で、生産性 よく提供できる太陽電池封止材膜に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、環境問題に絡み、太陽光がクリー ンなエネルギー源として広く注目され、この太陽光を直 接電力に変換する装置つまり太陽電池の開発が盛んに行 われている。太陽電池は、従来の太陽エネルギー利用の 主役として期待され、高効率化とコスト低下を中心に研 30 と、バックカバー14と、これら3者の間を接着するた 究開発が続けられている。

【0003】従来、太陽光発電に用いられる太陽電池モ ジュールは、通常、基板としてガラス、封止材膜として エチレン一酢酸ビニル共重合体(EVA)シート、光電 変換素子としてシリコン発電素子、封止材膜としてEV Aシート、保護層としてバックカバーの各層をこの順に 積層して製造する。

【0004】しかし、この太陽電池モジュールは真空加 熱圧着法により製造されるため、加熱圧着時にガラス端 部から封止材膜であるEVAがはみ出し(バリ)てしま 40 い、仕上げの段階でこのバリを切り取る工程を設ける必 要が生じ、生産性を上げることができず、元来高価な太 陽電池モジュールのコストを引き下げることができなか った。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記問題を 考慮し、加熱圧着時のEVAのはみ出しをなくし、低価 格で、生産性が良い太陽電池用の封止材膜及びそれを用 いた太陽電池モジュールを提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】請求項1記載の太陽電池 封止材膜は、シリコン発電素子を配置し、該シリコン発 電素子の両側に封止材膜を介在させ、一体化して加熱圧 着してなる太陽電池モジュールにおける該封止材膜が、 14g/10min.以下のメルトフローレートを有するEV Aシートであることを特徴とする。

【0007】請求項2記載の太陽電池封止材膜は、請求 項1において、前記EVAシートの少なくとも1層が、 130℃での半減期が1時間以下の有機過酸化物を含有

【0008】請求項3記載の太陽電池封止材膜は、請求 項1又は2において、前記シリコン発電素子のバックカ バー側に介在するEVAシートが、着色剤を含有するこ とを特徴とする。

【0009】請求項4記載の太陽電池封止材膜は、請求 項1、2又は3において、前記EVAシートが、金属層 及び/又はプラスチックフィルム層と接着されているこ とを特徴とする。

【0010】本発明者らは、太陽電池封止材膜としての 20 EVAシートの分子構造、物性及び反応性に着目し、鋭 意検討を重ねた結果、EVAの分子量を大きくし、メル トフローレートを小さくし、また、これと併せてEVA の硬化時間を短縮すること等によって目的が達成できる ことを見出し、本発明を完成するに至った。

【0011】以下に本発明を詳細に説明する。本発明の 太陽電池モジュールの基本積層物の状態を表す概略断面 図を図1に示し、これに基づいて説明する。

【0012】この太陽電池モジュールの積層物は、通 常、基板としてのガラス10と、シリコン発電素子12 めに用いられる封止材膜 E V A シート層 1 6、18とか らなる。この積層物が加熱圧着されることにより、所望 の太陽電池モジュールが得られる。ここで太陽光は、図 1の下方よりガラス10に向かって入射し、ガラス10 及びEVAシート層16を透過してシリコン発電素子1 2に照射される。

【0013】このEVAシート層16及び18に使用さ れるEVAは、JIS K7210で規定されるメルト フローレートが14g/10min.以下、好ましくは6g/ 10min.以下のもので、更に、EVA中の酢酸ビニルの含 有率が10重量%以上が好ましく、15~30重量%の ものが特に好ましい。メルトフローレートが14g/10 min. を越えると、太陽電池モジュール製造時の加熱圧着 によって、基板であるガラス10からはみ出してしまう ため、好ましくない。また、酢酸ビニルの含有率が、1 0重量%未満では、EVAの融点が高く、シート加工が 困難であるため、好ましくない。

【0014】また、本発明に用いられるEVAシート は、有機過酸化物を配合又は含浸することで熱架橋させ 50 ることもでき、これには130℃における半減期が1時 間以内の有機過酸化物が用いられる。この半減期が1時 間を越えるものでは、加圧によるEVAのはみ出し防止 に効果的でないため、好ましくない。このような有機過 酸化物には、 EVAとの相溶性の観点から例えば、1, 1-ビス(tert-ブチルパーオキシ)3,3,5-トリ メチルシクロヘキサン、1, 1-ビス(tert-ブチルパ ーオキシ)シクロヘキサン、n-ブチル-4,4-ビス (tertーブチルパーオキシ) バレレート、2, 2ービス (tertーブチルパーオキシ)ブタン等が挙げられ、特に 好ましいのは 1, 1 ービス (tertーブチルパーオキシ) 10 3, 3, 5ートリメチルシクロヘキサンである。特に、 1. 1 - ビス (tert - ブチルパーオキシ) 3, 3, 5 -トリメチルシクロヘキサン、1,1-ビス(tert-ブチ ルパーオキシ)シクロヘキサンを用いた太陽電池封止材 膜は、架橋時間が特に短く、従来太陽電池封止材膜はラ ミネーターで5分間脱気した後、150℃で30分間程 度かけて行っていたEVAのキュアー工程を半分程度に 大幅に短縮することが可能となる。他方、太陽電池モジ ュールの製造方法として、脱気の後5分程度150℃で 大気圧プレスを行い、EVAを仮圧着した状態で、加熱 20 炉を通してEVAを架橋する方法もあるが、本発明を用 いることによりこのキュアー工程を省略することも可能 である。これらの点は、太陽電池モジュールの製造コス トを引き下げる要因となっている。これらの有機過酸化 物は、EVA100重量部に対して0~10重量部、好 ましくは、1~5重量部で使用される。

【0015】本発明におけるEVAの架橋度を大きくす るために、EVAに架橋助剤を配合又は含浸することが できる。ここで用いられる架橋助剤は、アリル基含有化 合物、アクリロキシ基含有化合物、メタクリロキシ基含 30 有化合物よりなる群から選ばれた少なくとも1種であ り、具体的には、アリル基含有化合物としては、例えば トリアリルイソシアヌレート、トリアリルシアレート、 ジアリルフタレート、ジアリルフマレート、ジアリルマ レエート等が好ましく用いられる。また、アクリロキシ 基含有化合物、メタクリロキシ基含有化合物としては、 アクリル酸誘導体又はメタクリル酸誘導体、例えば、そ のエステルを用いることができる。この場合、エステル のアルコール残基として、メチル基、エチル基、ドデシ ル基、ステアリル基、ラウリル基のようなアルキル基の 40 他に、シクロヘキシル基、テトラヒドロフルフリル基、 アミノエチル基、2ーヒドロキシエチル基、3ーヒドロ キシプロピル基、3-クロロ-2-ヒドロキシプロピル 基等を挙げることができる。更に、エチレングリコー ル、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール 等の多官能アルコールとのエステルも同様に用いること ができる。これらの架橋助剤は、EVA100重量部に 対して10重量部以下で用いられる。

【0016】本発明におけるEVAと他の物質材料との 接着力を更に向上させるために、接着向上剤としてシラ 50 し、封止材膜であるEVAシートと接着されており、太

ンカップリング剤を配合又は含浸することができる。こ の場合、使用されるシランカップリング剤としては、例 えば、 y ークロロプロピルメトキシシラン、ビニルトリ クロロシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルート リス(β -メトキシエトキシ)シラン、y-メタクリロ キシプロピルトリメトキシシラン、β-(3, 4-エト キシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、 y -グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、ビニルトリ アセトキシシラン、yーメルカプトプロピルトリメトキ **シシラン、 y −アミノプロピルトリエトキシシラン、 N** $-\beta$ - (アミノエチル) - y - アミノプロピルトリメトキシシラン等を挙げることができる。これらシランカッ プリング剤の配合量はEVA100重量部に対して5重 量部以下が好ましい。

【0017】また、上記以外にも、紫外線吸収剤、酸化 防止剤、変色防止剤等を添加することができる。

【0018】紫外線吸収性能を付与するために用いられ る紫外線吸収剤としては公知のもの、特にベンゾフェノ ン系の紫外線吸収剤が好適である。紫外線吸収剤として は、2ーヒドロキシー4ーnーオクトキシベンゾフェノ ン、2ーヒドロキシー4ーn-5-スルホベンゾフェノ ン、2ーヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン、 2, 2'ージヒドロキシー4, 4'ージメトキシベンゾ フェノン、2ーヒドロキシー4ーnードデシロキシベン ゾフェノン、2, 4ージヒドロキシベンゾフェノン、 2, 2'ージヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン 等が挙げられる。

【0019】光安定性、熱安定性を一層向上させる目的 で用いられる酸化防止剤としては、フェノール系、イオ ウ系、リン系、アミン系、ヒンダードフェノール系、ヒ ンダードアミン系、ヒドラジン系等を挙げることができ るが、例えば、ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー 4~ピペラジル) セバケート等が挙げられる。

【0020】変色防止剤としては、カドミウム、バリウ ム等の金属と髙級脂肪酸との塩、即ち金属石鹸等が挙げ られる。

【0021】図IにおけるEVAシート層18は、太陽 電池としての効率向上のため、着色剤を用いて着色して もよい。着色剤による着色は、チタン白、炭酸カルシウ ム等による白色、ウルトラマリン等による青色、カーボ ンブラック等による黒色、ガラスビーズ及び光拡散剤等 による乳白色等を挙げることができる。好ましくは、チ タン白による白色への着色である。これらの着色剤の添 加量は、EVAIOO重量部に対して10重量部以下、 好ましくは3重量部以下で添加することができ、予め着 色剤を高濃度で含有するマスターバッチによって、添加 することもできる。

【0022】更に、本発明におけるバックカバー14 は、金属層及び/又はプラスチックフィルム層を含有

陽電池モジュール全体の支持体であり、シリコン発電素子12の保護層としての役割も果たし、かつ、アルミ等の金属層を挿入することで太陽電池としての耐久性を向上させることができる。このバックカバー14とシリコン発電素子12の間に本発明に用いられるEVAシート層18を設けた場合に、このEVAの流動性がコントロールされているので、バックカバー14のシリコン発電素子側に金属層を挿入しても、太陽電池モジュール製造時にシリコン発電素子12とこの金属層との接触による絶縁不良を発生させることがなく、太陽電池モジュール 10が十分な耐電圧を維持することができる。

【0023】本発明においてバックカバー14の金属層に使用できる金属は、アルミ、ステンレス、スズ等、外部からの水蒸気の透過を防止する金属であれば制限されないが、経済面及び重量面からアルミが好ましい。また、バックカバー14のプラスチックフィルム層に使用できるプラスチックには、フッ素樹脂等が含まれる。

【0024】これを詳述すれば、本発明におけるバックカバー14は、水蒸気透過を防止する層の片面又は両面に、耐候性を有するプラスチックを接着することで構成 20することができる。水蒸気透過を防止する層をしては、金属又はプラスチックフィルムを用いることができる。ここで用いられる金属としては、アルミ、ステンレス、スズ等があり、プラスチックフィルムとしては、塩化ビニリデン、ポリエステル、ポリエチレン等があるが、水蒸気透過を防止する層であればいずれでも構わない。

【0025】また、耐候性を有するプラスチックフィルムとしては、デュポン社のテドラーフィルム等のフッ素系プラスチックフィルム、白色のポリエステルフィルム等があるが、耐候性を有するプラスチックフィルムであるのればいずれでも構わない。

【0026】本発明において、耐候性を有するプラスチックを水蒸気透過を防止する層に接着する代わりに、水蒸気透過を防止する層に、耐候性を有する塗料を塗布することもできる。この塗料としては、ウレタン系の白色塗料等、耐候性に富むものならばいずれでも構わない。

【0027】また、本発明の太陽電池封止材膜使用の太陽電池モジュールにおいて、太陽光の吸収の為の面は、ガラスに限らず、光を透過することができるものであれば使用でき、例えば、透明アクリル樹脂、ポリカーボネ 40 ート樹脂等に代えることができる。

【0028】更に、本発明における発電素子としては、 シリコン発電素子に限らず、光エネルギーを電気に変換 できるものであれば使用可能である。 *

* [0029]

【実施例】以下に実施例を示して本発明を具体的に説明するが、本発明の主旨を越えない限り本実施例に限定されるものではない。

6

【0030】また、本実施例中の部及び%は、特に断らない限り重量基準である。エチレンー酢酸共重合体(EVA)のメルトフローレート(MFR)の値は、JIS K7210に従い、190 $^{\circ}$ 、荷重21.18Nの条件に基づいて測定されたものである。

【0031】〔実施例1〕図2は、実施例1に係る太陽電池モジュール積層物の状態を示す概略断面図である。

【0032】表1に示すEVAと各化合物とを、表2に 従い配合し、片面にエンボスを施したO.6mm厚の1 AS~5BSの10種のEVAシートを作製した。バッ クカバー14は、2層のプラスチックシート層21とこ れらに挟まれた金属層23とからなり、プラスチックシ ート層21には、テドラー(厚み:38μm、デュポン 社商品名)を使用し、金属層23にはアルミ箔(厚み: 30 μm)を使用した。更に、無色透明又は着色EVA シート層28、シリコン発電素子12、無色透明EVA シート層26、厚さ3mmのガラス板10を、図2のよ うに積層した。無色透明 E V A シート層 2 6 及び無色透 明又は着色EVAシート層28に使用されるEVAは表 3に記載したような組み合わせで、上記10種のEVA シートから選択され、10種(No.1~10)の太陽電 池モジュール積層物が得られた。これらの積層物をラミ ネーターを用いて150℃で3分間脱気して、その後1 50℃で3分間大気圧プレスを行って10種のモジュー ルサンプルを作製し、ガラスからのEVAのはみ出しを 目視にて確認した。図3は、上記積層物をラミネートし た後の太陽電池モジュールの概略断面図である。

【0033】プレス後の結果は、図3に示すように、ガラスからのEVAのはみ出しは、どの試料にも見られなかった。

【0034】 〔比較例1〕 MFRが20g/10min.、酢酸ビニル含量20%であるウルトラセン750(市販; 東ソー社商品名)をEVAシートに使用した以外は、実施例1のEVAシートNo.1AS、1BS(配合)、太陽電池モジュールNo.1、2と同様に行った。

【0035】プレス後の結果、ガラスからのEVAのは み出しが認められた。

[0036]

【表1】

試料No.		1 A	1 B	2 A	2 B	3 A	3 B	4 A	4 B	5 A	5 B
E	MFR (g/10min.)	0.8	0.8	14	14	4	4	2, 4	2,4	6	8
Å	酢酸ビニル 含量 (%)	20	20	15	15	26	26	25	25	28	28

8

[0037]

【表2】

	配合(重量部)									4.4.14.11
EVAシートNo.	1AS	188	2AS	2BS	3AS	3BS	4AS	4BS	5AS	5BS
EVA 種類	1 A	1 B	2 A	2 B	3 A	3 B	4 A	4 B	5 A	5 B
配合割合	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
有機過酸化物(1)	2	2	0	0	2	2	2	2	2	2
(2)	0	0	2	2	0	0	0	0	0	0
架橋助 剤	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
シランカップリング剤	0, 5	0, 5	0.5	0.5	0, 5	0,5	0.5	0.5	0.5	0, 5
紫外線吸収剤	0, 03	0, 03	0.03	0.03	0, 03	0, 03	0.03	0 , 0 3	0. 03	0, 03
着色剤	0	3	0	3	0	3	0	3	0	3

有機過酸化物(1)

: 1.1-ビス(t~ブチルバーオキシ)

3, 3, 5ートリメチルシクロヘキサン

有機過酸化物(2)

: nープチルー4, 4ービス (tープチルパーオキシ) バレレート

架構助剤

: トリアリルイソシアヌレート

シランカップリング剤:γ-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン : 2, 2' ージヒドロキシー4, 4' ージメトキシベンゾフェノン

紫外線吸収剂 着色剤

:チタン臼

[0038]

【表3】

太陽電池モジュールNo.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
EVAシート層26の EVAシートNo.	1AS	1AS	2AS	2AS	3AS	3AS	4AS	4AS	5AS	5AS
EVAシート層28の EVAシートNo.	IAS	1 B S	2AS	2 B \$	3AS	385	4AS	4BS	5AS	5B\$

【0039】 (実施例2) 実施例1で得られたEVAシ ート3ASと4BSを、各々無色透明EVAシート層2 6と透明又は着色 E V A シート層 2 8 に使用し、バック カバー14は、2層のプラスチックシート層21に挟ま れた金属層23とからなり、プラスチックシート層21 にはテドラー (厚み: 38 μm) を使用し、金属層 23 にはアルミ箔(厚み:30 µm)を使用した。更に、無 色透明又は着色シート層28、シリコン発電素子12、 無色透明EVAシート層26、厚みが3mmのガラス板 10を図2にように積層した。これらの積層物をラミネ 40 ーターを用いて150℃で3分間脱気して、その後15 0℃で4分間大気圧プレスを行い、太陽電池モジュール を作製した。EVAの架橋は終了しており、EVAは良 好にガラス10、シリコン発電素子12、バックカバー 14と接着しており、ガラスからのEVAのはみ出しも なかった。

【0040】〔実施例3〕図4は、実施例3に係る、太 陽電池モジュール積層物の状態を示す概略断面図であ る。

と2BSを、各々無色透明EVAシート層26と無色透 明又は着色EVAシート層28に使用し、他の例ではE VAシートの3ASと4BSを同様に使用し、バックカ バー14は、プラスチックシート層21と金属層23と の2層からなり、各々、テドラー(厚み:38 µm)と アルミ箔(厚み:30μm)とを使用して、厚み3mm のガラス板10とシリコン発電素子12を用いて図4に 従って積層し、2種の太陽電池モジュール積層物を得 た。これらの積層物を、ラミネーターにより150℃で 3分間脱気した後、150℃で3分間の大気圧プレスを 行い、その後150℃にて2ASと2BSの組み合わせ のみ15分間加熱処理して、2種の太陽電池モジュール を作製し、ガラスからのEVAのはみ出しを目視にて確 認した。図5は、上記積層物を加熱圧着した後の太陽電 池モジュールの概略断面図である。

【0042】プレス後の結果は、図5に示すように、ガ ラスからのEVAのはみ出しは、どの試料にも見られな かった。

【0043】バックカバー14の金属層23とシリコン 【0041】実施例1で得られたEVAシートの2AS 50 発電素子12の間の耐電圧を測定したところ、2種の太 C)

陽電池モジュールは、共にDC200V以上の耐電圧 を有していることがわかった。

[0044]

1 1

【発明の効果】本発明の太陽電池封止材膜は、上記構成としたので、太陽電池モジュール製造に関し、高い太陽電池効率を損なうことなく、一方、製造時の加熱圧着によるガラスからのEVAのはみ出しがなく、短時間で製造することができるので、低価格で生産性が良い太陽電池用の封止材膜を提供することができるという優れた効果を有する。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の太陽電池モジュールの基本積層物の状態を示す概略断面図である。

【図2】本発明の実施例1に係る、太陽電池モジュール 積層物の状態を示す概略断面図である。

【図3】本発明の実施例1に係る、太陽電池モジュール*

*の概略断面図である。

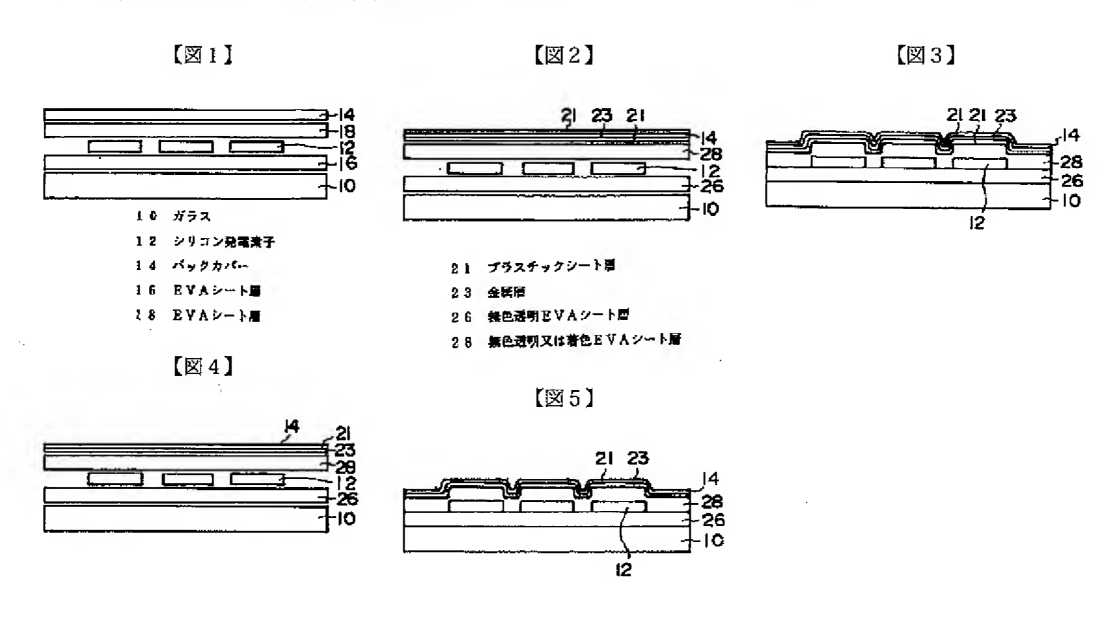
【図4】本発明の実施例3に係る、太陽電池モジュール 積層物の状態を示す概略断面図である。

10

【図5】本発明の実施例3に係る、太陽電池モジュールの概略断面図である。

【符号の説明】

- 10 ガラス
- 12 シリコン発電素子
- 14 バックカバー
- 10 16 EVAシート層
 - 18 EVAシート層
 - 21 プラスチックシート層
 - 23 金属層
 - 26 無色透明EVAシート層
 - 28 無色透明又は着色EVAシート層



フロントページの続き

(51) Int.Cl.⁵

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

// C O 8 L 23/08

KES 7107-4 J